

DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet

Diosmectite

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. COMMENT PRENDRE DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE DIOSMECTITE MYLAN 3 G, POUVRE POUR SUSPENSION BUVABLE EN SACHET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX.

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement symptomatique de la diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte,
- dans le traitement symptomatique de la diarrhée chronique,
- dans le traitement symptomatique des douleurs liées aux affections œsogastroduodénales et coliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIOSMECTITE MYLAN 3 G, POUVRE POUR SUSPENSION BUVABLE EN SACHET ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

Faites attention avec DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet :

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.

DIOSMECTITE MYLAN doit être utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.

Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- s'alimenter le temps de la diarrhée, en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- en privilégiant les viandes grillées, le riz.

Prise d'autres médicaments :

SI VOUS PRENEZ OU AVEZ PRIS RECEMMENT UN AUTRE MEDICAMENT Y COMPRIS UN MEDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE, PARLEZ-EN A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Par précaution, il convient de ne pas prendre au même moment ce médicament et un autre médicament.

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur conseil de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Informations importantes concernant certains composants de DIOSMECTITE MYLAN :

Excipients à effet notable : aspartam (E951), glucose.

3. COMMENT PRENDRE DIOSMECTITE MYLAN 3 G, POUVRE POUR SUSPENSION BUVABLE EN SACHET ?

Posologie

Traitement de la diarrhée aiguë :

Chez le nourrisson et l'enfant :

- Avant 1 an : 2 sachets par jour pendant 3 jours puis 1 sachet par jour.
- Après 1 an : 4 sachets par jour pendant 3 jours puis 2 sachets par jour.

Chez l'adulte :

En moyenne 3 sachets par jour. En pratique, la posologie peut être doublée en début de traitement.

Autres indications :

Chez le nourrisson et l'enfant :

- Avant 1 an : 1 sachet par jour.
- Entre 1 et 2 ans : 1 à 2 sachets par jour.
- Après 2 ans : 2 à 3 sachets par jour.

Chez l'adulte :

En moyenne 3 sachets par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Chez l'enfant et le nourrisson :

Le contenu du sachet peut être délayé dans un biberon de 50 ml d'eau à répartir au cours de la journée, ou bien mélangé à un aliment semi-liquide : bouillie, compote, purée, « petit-pot »...

Chez l'adulte :

Le contenu du sachet peut être délayé dans un demi-verre d'eau

Fréquence d'administration

Administrer de préférence :

- après les repas dans les œsophagites,
- à distance des repas dans les autres indications.

Durée du traitement

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.

Si vous avez pris plus de DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet :

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- constipation, cédant habituellement à la réduction de la posologie mais pouvant dans de rares cas conduire à l'arrêt du traitement,

- flatulence,
- vomissements.

Au cours de la commercialisation, de très rares cas de manifestations allergiques comprenant urticaire, éruption, prurit et angio-cedème ont été rapportés. Des cas d'aggravation de constipation ont également été rapportés.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER DIOSMECTITE MYLAN 3 G, POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE EN SACHET ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser DIOSMECTITE MYLAN 3 G, POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE EN SACHET après la date de péremption mentionnée sur la boîte et le sachet. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet?

La substance active est:

Diosmectite 3 g

Pour un sachet.

Les autres composants sont:

Aspartam (E951), glucose monohydraté, vanilline.

Qu'est-ce que DIOSMECTITE MYLAN 3 g, poudre pour suspension buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de sachet. Boîte de 18, 30 ou 60 sachets.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire

OY SIMCERE EUROPE LTD
Po Box 1188
70211 Kuopio
FINLANDE

Exploitant

MYLAN S.A.S
117, ALLEE DES PARCS
69800 SAINT-PRIEST

Fabricant

ALLPHAMED PHARBIL ARZNEIMITTEL GMBH
HILDEBRADNSTRASSE 12
37 081 GOTTINGEN
ALLEMAGNE
ou
SGS LIFE SERVICES
20/22 RUE CHARLES PARADINAS
92 583 CLICHY CEDEX
FRANCE

ou

MYLAN S.A.S
117, ALLEE DES PARCS
69800 SAINT-PRIEST

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:

Conformément à la réglementation en vigueur.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 10/10/2013.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).